

# ΒΙΟCΑΝ DHPPI Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Autorizado

- Canine parainfluenza virus, strain CPIV-2-Bio 15, Live
- Canine parvovirus, strain CPV-Bio 12, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine distemper virus, strain CDVU 39, Live

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

ΒΙΟCΑΝ DHPPI Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

31622.80 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

3162.28 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via subcutânea:**

- 

#### **Dog**

- Not applicable. no withdrawal period

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI07AD04

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Grécia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Pedido completo

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Bioveta a.s.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

18/10/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bioveta a.s.

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

69250/19-06-2025/K-0267201

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

18/06/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.